4/5/1

DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 2006 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

00772575 **Image available**
2-AMINOQUINAZOLINE DERIVATIVE

PUB. NO.: 56-092875 JP 56092875 A]

PUBLISHED: July 27, 1981 (19810727)

INVENTOR(s): UNO JUN

APPLICANT(s): DAINIPPON PHARMACEUT CO LTD [000291] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.: 54-172434 [JP 79172434]

FILED: December 27, 1979 (19791227)

INTL CLASS: [3] C07D-239/84; A61K-031/505

JAPIO CLASS: 14.1 (ORGANIC CHEMISTRY -- Organic Compounds); 14.4 (ORGANIC

CHEMISTRY -- Medicine)

JOURNAL: Section: C, Section No. 76, Vol. 05, No. 164, Pg. 41, October

21, 1981 (19811021)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: 4-Phenyl-2-(1-piperazinyl)quinazoline of formula and its pharmacologically permissible salt.

USE: An antidepressant, etc. It has higher antireserpine activity than 2-(4-methyl-1- piperazinyl)-4-phenylquinazoline or commercialized imipramine. PROCESS:2-Chloro-4-phenylquinazoline is made to react with anhydrous piperazine by heating to afford the compound of formula.

2/5/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0006970956

WPI ACC NO: 1994-118124/199414 Related WPI Acc No: 1994-093314

XRAM Acc No: C1994-054613

Use of phosphodiesterase IV inhibitor, esp. rolipram - as smooth muscle relaxant in urogenital and gastrointestinal disorders, e.g. kidney, ureter and gall stones, and as diagnostic aid

Patent Assignee: FORSSMANN W (FORS-I); FORSSMANN W G (FORS-I); SCHERING AG (SCHD)

Inventor: FORSSMANN W; MEYER M; SCHULZ-KNAPPE P; STIEF C; STROHMEYER T;
TAHER A

Patent Family (9 patents, 19 countries)						
Patent Application						
Number	Kind Date	Number	Kind Date	Update		
WO 1994006423	A1 19940331	WO 1993DE892	A 19930914	199414 B		
EP 660711	A1 19950705	EP 1993920652	A 19930914	199531 E		
		WO 1993DE892	A 19930914			
JP 8501538	W 19960220	WO 1993DE892	A 19930914	199643 E		
		JP 1994507696	A 19930914			
EP 660711	B1 19990331	EP 1993920652	A 19930914	199917 E		
		WO 1993DE892	A 19930914			
US 5891904	A 19990406	US 1995403823	A 19950601	199921 E		
		US 1997937590	A 19970929			
DE 59309490	G 19990506	DE 59309490	A 19930914	199924 E		
		EP 1993920652	A 19930914			
		WO 1993DE892	A 19930914			
ES 2132254	T3 19990816	EP 1993920652	A 19930914	199939 E		
US 6083483	A 20000704	WO '1993DE892	A 19930914	200036 E		
		US 1995403823	A 19950601			
		US 1997937590	A 19970929			
		US 1999272759	A 19990319			
JP 3559282	B2 20040825	WO 1993DE892	A 19930914	200456 E		
		JP 1994507696	A 19930914			

Priority Applications (no., kind, date): DE 4230755 A 19920914; DE 4324571 A 19930717

Patent Details

Number Kind Lan Pg Dwg Filing Notes
WO 1994006423 A1 DE 21 0
National Designated States, Original: CA JP US
Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU
MC NL PT SE
EP 660711 A1 DE PCT Application WO 1993DE892
Based on OPI patent WO 1994006423
Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI

LU NL PT SE

JP 8501538 W JA 19 0 PCT Application WO 1993DE892

Based on OPI patent WO 1994006423 EP 660711 B1 DE PCT Application WO 1993DE892

Based on OPI patent WO 1994006423 Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI

LU NL PT SE
US 5891904 A EN Continuation of application US 1995403823

DE 59309490 G DE Application EP 1993920652

			PCT Application WO 1993DE892 Based on OPI patent EP 660711 Based on OPI patent WO 1994006423
ES 2132254	T3 ES		Application EP 1993920652 Based on OPI patent EP 660711
US 6083483 1993DE892	A EN		Continuation of application WO
1995403823			Continuation of application US
			Division of application US 1997937590
JP 3559282	B2 JA	8	Division of patent US 5891904 PCT Application WO 1993DE892 Previously issued patent JP 08501538

Based on OPI patent WO 1994006423

Alerting Abstract WO A1

Motility and peristalsis of hollow organs of the urogenital and gastrointestinal tract is modulated by admin. of a phosphodiesterase IV inhibitor (I) or salt. Use of (I) as a diagnostic aid is also claimed. (I) is esp. racemic or optically active rolipram which is known from US 4193626 and WO 9206077. Other suitable cpds. (I) are: denbufylline; tibenelast; nitraquazone; etazolate; zardaverine; 4-((3-butoxy-4-methoxyphenyl) methyl))-2-imidazolidinone; 6-(3,6-dihydro-6-methyl-2-oxo-2H-1,3,4-thiadiazin-5-yl) -1-(3,4-dimethoxybenzoyl)-1,2,3,4-tetrahydro-4,4-dimethylquinoline; N-hydroxy-5,6-dimethoxy-benzo(b)thiophene-2-carboximidate; and 2-amino-6-methyl-4-propyl-(1,2,4) triazolo(1,5-a)pyrimidin-5(4H)-one.

USE/ADVANTAGE - (I) are used esp. to treat kidney, ureter and gall stones where, by virtue of their smooth muscle relaxant activity, they facilitate expulsion of the stones and thus prevent or alleviate associated colic. They may also be used to treat irritable colon and stomach cramps. Diagnosis of these conditions by X-ray, ultrasound and NMR is also improved when (I) are administered prior to, simultaneously with or after conventional contrast agents. Admin. can be by the oral, parenteral (e.g. i.v. or intraluminar) or topical (intraureteral) route using conventional formulations. Pref. formulations are solns., esp. aq. solns. and partic. isotonic solns., and suspensions. In contrast to known smooth muscle relaxants such as papaverine, (I) provide effective therapy without undesired side effects such as a fall in blood pressure and nausea.

(9) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭56—92875

.5)Int. Cl.3 C 07 D 239/84 // A 61 K 31/505 識別記号

AA J

广内整理番号 6670-4C 6617-4C

❸公開 昭和56年(1981) 7月27日

発明の数 1 審查請求 未請求

(全 2 頁)

∮ 2 ーアミノキナゾリン誘導体

願 昭54-172434

20特 22出

昭54(1979)12月27日

明者 @発 字野準 高槻市日吉台三番町11番15号

願 人 大日本製薬株式会社 仍出

大阪市東区道修町3丁目25番地

個代 理 人 弁理士 坪井有四郎

母

1.発明の名称

2-アミノキナゾリン誘導体

2. 特許請求の範囲

4 -フェニルー2 - (1 - ピペラジニル)キナ ソリンおよびその生理的に許容される塩類。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規な2-アミノキナゾリン誘導体、 更に詳しくは式(1)

$$\bigcup_{N}^{N} \bigvee_{N}^{N} H \qquad (1)$$

で表わされる4-フエニル-2-(1-ピベラジ ニル)キナゾリンおよびその生理的に許容される 塩類に関する。

米国特許第3,305,553号には、本発明の化合物 に類似した構造を有する2-(4-メチル-1-ピペラジニル)-4-フエニルキナゾリンが抗炎 症作用、鎮痛作用および抗アレルギー作用を有す ると開示されている。

本発明者は鋭意研究の結果、ある種の2-アミ ノキナゾリン誘導体が動物実験で抗レセルピン作 用を示すことを見出し、この知見に基づいて更に 研究を重ねた結果、式(1)の化合物およびその 生理的に許容される塩類が特に強い作用を示すと とを見出した。例えば、 Life Sci. 2,725(1963) に記載の方法に準じて検定した、式(1)の化合 物のジ塩酸塩のマウスにおける抗レセルピン作用 (体温下降に対する拮抗作用)の EDso は 0.1 mg/Kg であるのに対して、上記米国特許に開示されてい る2-(4-メチル-1-ピペラジニル)-4-フェニルキナゾリン・ジ塩酸塩のそれは 6.0 mg/Kg であり、本発明の化合物の効力は上記類似化合物 の約60倍であつた。ちなみに市販の三環系抗り つ剤であるイミプラミンの EDso は 21.5 mg/Kgであ つた。

式(|)の化合物およびその生理的に許容され る塩類は、上記のように優れた抗レセルピン作用

を有するので、抗りつ剤等の医薬として有用である。

式(I)の化合物は、米国特許第3,305,553号に記載の方法に準じて製造することができる。本化合物は、常法に従つて生理的に許容される各種の酸(塩酸,臭化水素酸,硫酸,リン酸等の無機酸あるいはクエン酸,マレイン酸,フマル酸等の有機酸)と処理することにより、塩類に導くことができる。

以下に実施例をあげて本発明を更に具体的に説明する。

実施例

<u>4-フェニルー2-(1-ピペラジニル)キナ</u> ゾリン

2-クロロー4-フエニルキナゾリン 4.8 g と 無水ピペラジン 8.6 g を混合し、 1·20 ℃ の油浴上 で 7 時間攪拌した後、水を加えて留去をくり返し 週剰のピペラジンを除去する。残渣をクロロホル ムに溶解し、不溶物を严去する。クロロホルム格 液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥したのち 密棋を留去する。残渣を少量のクロロホルムに容解し、シリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付す。1 ダメタノールークロロホルムで将出する部分を集めて濃縮し、残渣にエタノール性塩酸を加える。ジエチルエーテルを加えて析出する沈殿を沪取し、エタノールより再結晶して目的化合物のジ塩酸塩 2.4 8 を得る。 融点 244~247℃

特許出願人 大日本製菜株式会社 代 理 人 坪 井 有 四 郎